

12 **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

21 Anmeldenummer: 89202915.8

51 Int. Cl.⁵: **A61M 5/30**

22 Anmeldetag: 17.11.89

30 Priorität: 21.11.88 DE 3839287
20.01.89 DE 3901691

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung:
30.05.90 Patentblatt 90/22

84 Benannte Vertragsstaaten:
CH DE FR GB IT LI

71 Anmelder: Holzer, Walter, Senator h.c.
Dr.h.c.Ing.
Drosteweg 19
D-7758 Meersburg(DE)

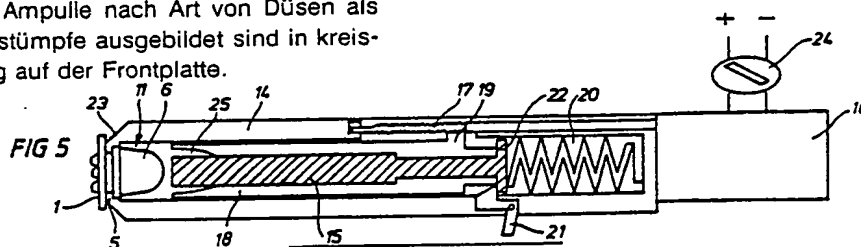
72 Erfinder: Holzer, Walter, Senator h.c.
Dr.h.c.Ing.
Drosteweg 19
D-7758 Meersburg(DE)

74 Vertreter: Riebling, Peter, Dr.-Ing.,
Patentanwalt
Rennerle 10, Postfach 31 60
D-8990 Lindau/B.(DE)

54 **Vorrichtung zur nadellosen, subkutanen Injektion von Medikamenten.**

57 Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur nadellosen, subkutanen Injektion von Medikamenten mit Hilfe einer mit Öffnungen versehenen Ampulle, die im weiteren eine weiche Membran aufweist, wodurch nach Art eines Hohlraumes ein Behälter gebildet wird, in welchen das Medikament in flüssiger Form vorliegt und weiterhin die Ampulle in eine Aufnahme einer Injektionspistole eingespannt wird, wobei durch schlagartige, mechanische Verformung der Membrane durch einen federbelasteten Stempel die Ampulle über die Öffnungen entleert wird.

Um die Handhabung bei der Vornahme der Injektion wesentlich zu erleichtern und um zu gewährleisten, daß die Ampulle mit der Frontfläche in stets wiederholbarer gleicher Art auf die Injektionsstelle aufgesetzt wird, ist es vorgesehen, daß die Ampulle an der Vorderseite eine auf der Injektionsstelle aufliegende flache Frontplatte aufweist, welche die Frontfläche der Injektionspistole überragt, und daß die Öffnungen der Ampulle nach Art von Düsen als flache, kurze Kegelstümpfe ausgebildet sind in kreisförmiger Anordnung auf der Frontplatte.



Xerox Copy Centre

Vorrichtung zur nadellosen, subkutanen Injektion von Medikamenten

Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur nadellosen, subkutanen Injektion von Medikamenten mit Hilfe einer mit Öffnungen versehenen Ampulle, die im weiteren eine weiche Membran aufweist, wodurch nach Art eines Hohlraumes ein Behälter gebildet wird, in welchen das Medikament in flüssiger Form vorliegt und weiterhin die Ampulle in eine Aufnahme einer Injektionspistole eingespannt wird, wobei durch schlagartige, mechanische Verformung der Membran durch einen federbelasteten Stempel die Ampulle über die Öffnungen entleert wird.

Eine derartige Vorrichtung zur nadellosen Injektion von Medikamenten wird insbesondere bei Massenaktionen, wie Impfungen oder ähnliche vorbeugende Maßnahmen verwendet, wo oft tausende Menschen in kurzer Zeit eine Injektion erhalten müssen.

Eine derartige Vorrichtung, insbesondere eine Ampulle für die nadelfreie Injektion, ist bereits aus der DE-OS 1 491 695 bekannt. Dort weist die Ampulle an der Vorderseite jedoch nur eine einzige Öffnung auf, so daß nachteilig beim Ausschießen des Medikamentes über die einzige Öffnung die Haut beschädigt werden kann.

Aus der DE-OS 1 907 295 ist es bereits bekannt, an der Vorderseite einer Vorrichtung zur nadellosen Injektion mehrere Öffnungen vorzusehen, über welche das Medikament gleichzeitig eingespritzt wird.

Bei dieser bekannten Vorrichtung sind die Öffnungen an der Ampulle jedoch nadelförmig spitz ausgeführt, so daß allein schon durch das Aufpressen der Ampulle auf die Haut diese beschädigt werden kann. Weiterhin besteht bei der bekannten Vorrichtung mit der Vielzahl der an der Ampulle vorgesehenen nadelförmigen Öffnungen die Gefahr, daß die Ampulle selbst mit der Frontfläche schräg auf die Injektionsstelle aufgesetzt wird, so daß die gleichmäßige Ausgabe des Medikamentes über alle Öffnungen der Ampulle gleichzeitig nicht gewährleistet ist.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es deshalb, eine Vorrichtung zur nadellosen, subkutanen Injektion der genannten Art so weiterzubilden, daß die Handhabung bei der Vornahme der Injektion wesentlich erleichtert wird, und daß gewährleistet ist, daß die Ampulle mit der Frontfläche in stets wiederholbarer gleicher Art auf die Injektionsstelle aufgesetzt wird, und daß die Öffnungen der Ampulle gleichmäßig an der Injektionsstelle aufliegen.

Zur Lösung der Aufgabe ist es erfindungsgemäß vorgesehen, daß die Ampulle an der Vorderseite eine auf der Injektionsstelle aufliegende flache Frontplatte aufweist, welche die Frontfläche der

Injektionspistole überragt, und daß die Öffnungen der Ampulle nach Art von Düsen als flache kurze Gegenstümpfe ausgebildet sind, in kreisförmiger Anordnung auf der Frontplatte.

Das Wesen der Erfindung liegt darin, daß die Ampulle nun mit einer flachen Frontplatte auf der Haut bzw. der Injektionsstelle aufliegt, so daß bei der Handhabung stets gewährleistet ist, daß die Öffnungen der Ampulle in stets wiederholbarer Art gleichmäßig auf der Haut aufliegen. Bei der Erfindung sind die Öffnungen nach Art von Düsen als flache kurze Kegelstümpfe ausgebildet, die unterhalb der Frontplatte kreisförmig angeordnet sind, wobei die flachen kurzen Düsen auf die Injektionsstelle aufgesetzt werden und hierbei die Frontplatte in flacher Anordnung ebenfalls auf der Haut aufliegt.

Es ergibt sich hierbei der Vorteil, daß bei der Handhabung nur darauf geachtet werden muß, daß die Frontplatte selbst auf der Haut aufliegt, wobei gleichzeitig der Vorteil erreicht wird, daß dann auch die Öffnungen der Ampulle das Medikament gleichmäßig in die Injektionsstelle einführen.

Beim Stand der Technik bestand bislang immer der Nachteil, daß die Ampulle bei der Handhabung an der Injektionsstelle im Bereich der Öffnungen schräg gehalten wurde, so daß das Medikament nur ungenau eingeschossen werden konnte oder sogar seitlich entweichen konnte.

Bei der Ausführung des Standes der Technik mit mehreren Nadelspitzendüsen bestand die Gefahr, daß die Haut allein schon durch das Aufsetzen der Nadeldüsen beschädigt wurde.

Bei der Erfindung ergibt sich demgegenüber der Vorteil, daß die Ampulle an der Vorderseite eine Frontplatte nach Art eines Schildes aufweist, wobei die Frontplatte großflächig auf die Injektionsstelle aufgesetzt wird und hierbei gewährleistet ist, daß die insbesondere nur flachen kurzen Düsen gleichmäßig mit der Haut in Berührung kommen.

Die vergrößerte Frontplatte ist nach Art eines Schildes aus harten Kunststoff gebildet, wobei im Anschluß an die Frontplatte mit verringertem Durchmesser eine Nut ausgebildet ist, an welche sich mit vergrößertem Durchmesser eine Halterung anschließt, wobei der Rand der als Rollbalg ausgebildeten Membran mit der Halterung verbunden ist.

In vorteilhafter Ausgestaltung ist es vorgesehen, daß die Ampulle mit der Nut zur Halterung in eine klauenförmige Aufnahme einer Injektionspistole einsetzbar ist, wobei die Injektionspistole an einer Hülse eine der Form der Membran angepaßte Hohlform aufweist, welche beim

Aufschlagen eines Stempels durch formschlüssiges Umschließen der Membran deren Platzen

verhindert.

In weiterer vorteilhafter Ausgestaltung ist es vorgesehen, daß jede Ampulle je nach Inhalt und Wirkstoff farblich oder über eine Abtastung codiert gekennzeichnet ist.

Weitere Merkmale und vorteilhafte Ausgestaltungen ergeben sich aus den weiteren Unteransprüchen.

Die Erfindung wird nun im folgenden anhand von Zeichnungen näher erläutert, wobei sich weitere Merkmale und Vorteile ergeben.

Es zeigen:

Figur 1 bis Figur 4: Ausführungsbeispiele erfindungsgemäßer Ampullen;

Figur 5 bis Figur 7: Anordnung einer Ampulle in einer Injektionspistole in verschiedenen Phasen;

Figur 8 und Figur 9: Die Aufbewahrung der Ampullen an einer Platte mit Aufnahmелöcher;

Figur 10: Die Anordnung von Codierungen an der Frontplatte einer Ampulle;

Figur 11: Ein Ausführungsbeispiel möglicher Codierung;

Figur 12: Die Anordnung weiterer Codierungen an der Aufnahmeplatte, die als Verpackung dient.

Die Figur 1 und Figur 2 stellen eine einfachste Form dar. Diese Ampulle besteht nur aus einer Frontplatte (1) mit einer Düse (2) und einer Membran (3), in der das Medikament (4) als Flüssigkeit enthalten ist.

Figur 3 zeigt eine Weiterausbildung des Erfindungsgedankens. Die Frontplatte (1) ist wesentlich größer als der Durchmesser des dahinter liegenden Rollbalges (6), der am Rand (7) mit der Frontplatte (1) durch Schweißen oder Kleben verbunden ist.

Die Frontplatte (1) trägt in diesem Ausführungsbeispiel nach den Figuren 3 und Figur 4 sechs Düsen (8), die kreisförmig um die zentrale Düse (2) angeordnet sind.

Figur 8 und Figur 9 zeigen als Beispiel eine Platte (9) mit fünfzehn Aufnahmелöchern (10), in welche die Ampullen (11) eingesetzt sind.

Auf der Vorderseite der Platte (9) befindet sich die Folie (12), die vorteilhafterweise unter Vacuum auf die Platte (9) und die Ampullen (11) aufgebracht wird. Die Folie (12) hält die Ampullen (11) fest und verschließt dabei die Düsen (13).

Beim Herauslösen der Ampullen bleibt die Folie (12) an der Platte (9), wie in Figur 8 gezeigt, und stört nicht die weitere Handhabung.

Figur 8 zeigt auch wie einfach das Entnehmen der Ampulle (11) aus der als Magazin dienenden Lochplatte (9) ist.

Mit der Injektionspistole (14) wird die Ampulle (11) in ihrer Nut (5) aufgenommen mit mit einer leichten Kippbewegung, wie in Figur 8 gezeigt, von der Folie (12) abgezogen.

Besondere Bedeutung kommt auch einer erfindungsgemäßen Injektionspistole (14) zu, wie in den Figuren 5,6 und 7 in verschiedenen Phasen dargestellt.

Figur 5 zeigt die Pistole (14) in gespanntem Zustand. Dabei befindet sich der Stempel (15) in der rückwärtigen Lage, in welche er durch den Getriebemotor (16) mit seiner Gewindespindel (17) und der Hülse (18) mit ihrem Gegengewinde (19) gebracht wurde. Dabei wandert das Gegengewinde (19) mit der Hülse (18) in Richtung der Feder (20) und nimmt die Federplatte (22) des Stempels (15) mit, die ihrerseits die Feder (20) spannt, bis der Abzug (21) hinter der Federplatte (22) einrastet.

Die Ampulle (11) ist mit ihrer Nut (5) in der Aufnahme (23) gehalten.

Figur 6 zeigt die Injektionspistole (14) schußbereit. Vorher wurde die Hülse (18) vom Getriebemotor (16), der durch einen kleinen Wendeschalter (24) gewendet werden kann, in die dargestellte Lage gebracht. Die Hülse (18) umschließt jetzt formschlüssig mit ihrer Hohlform (25) die Ampulle (11) bzw. den Rollbalg (6) und verhindert dadurch ein Platzen beim Aufschlagen des Stempels (15). Der Abzug (21) ist bereits entriegelt dargestellt und der Stempel (15) kann jetzt unter der Kraft der Feder (20) nach vorne schnellen und verformt dabei die elastische Membran (3,6) der Ampulle (11), wie in Figur 7 dargestellt. Es ist deutlich die Verformung des Rollbalges (6) zu erkennen, der sich unter dem Druck des Stempels (15) nach innen gestülpt und eingerollt hat. Der Motor kann nun wieder von dem Wendeschalter (24) umgeschaltet werden und bringt wieder die Injektionspistole (14) in die Lage Figur 5. Die verbrauchte Ampulle (11) kann nun herausgenommen und eine neue aus der Platte (9) entnommen werden.

Die dargestellten Ausführungen sind nur als schematische Beispiele zu verstehen, wobei wesentliche Einzelheiten den Zeichnungen zu entnehmen sind, z. B. ist der Wendeschalter (24) als Kombination von Endschaltern denkbar und auch das automatische Auswerfen der gebrauchten Ampullen kann erfindungsgemäß vorgesehen werden. In diesem Sinn sind die angeführten Beispiele nicht als einschränkend aufzufassen.

Um auch die Vorrichtung zur nadellosen, subkutanen Injektion bei Diabetikern anwenden zu können, ist es vorteilhaft, wenn die Ampullen und/oder die Verpackung mit einer Codierung versehen werden.

Für die Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens bei Diabetes ist es erforderlich, etwa zwischen einer Einheit und maximal vierzig Einheiten zu dosieren. Es wäre daher denkbar, einen Satz von abgestuften Ampullen bereitzustellen, z. B. mit 1,2,4,8,16,24,32 und 40 Einheiten

Diese acht verschiedenen Ampullen könnten, z. B. gemäß Figur 11, digital durch Kerben numeriert werden. An der Ampulle könnten diese Kerben an der vorderen Platte (1) angebracht werden, wie Figur 10 zeigt.

Durch Erhöhung der Kerben, z. B. auf sechs Stellen, ist es auch möglich, nicht nur eine Nummerierung, sondern auch digital die tatsächliche Anzahl der Einheiten zu codieren. Die in Figur 10 dargestellte Codierung würde digital bedeuten, daß die an der ersten Stelle die Kerbe (36) und an der dritten Stelle die Kerbe (37) eine Einheitenanzahl von eins plus vier, also fünf Einheiten bedeuten. Die kleinen Kerben (38) dienen als Orientierungshilfe beim Abtasten.

Die gleiche Codierung mit den Kerben (36) und (37) kann auch am Rand der Platte (9) nach Figur 12 angebracht werden, um den Inhalt der Verpackung erkennen zu können.

Die in Figur 10 und Figur 12 angedeuteten Erhöhungen (39) und (40) erfüllen den gleichen Zweck, wie die Kerben (36,37,38), sind aber der traditionellen Blindenschrift vergleichbar.

Das erfindungsgemäße Verfahren ist selbstverständlich keineswegs auf die schematischen Beispiele und den gezeigten Formen beschränkt. Es läßt sich erfindungsgemäß genauso für bisher gebräuchliche Ampullen verwenden.

Die farbliche Codierung kann auf den schwarz-weißen Patentzeichnungen nicht dargestellt werden, aber erfindungsgemäß wäre es zweckmäßig, z. B. die Platte (1) der Ampullen nach den Figuren 1 bis 4, aber auch z. B. die Platte (9) nach den Figuren 8,9 und Figur 12 in den entsprechenden Codierungsfarben zu kennzeichnen.

Ebenso wäre es erfindungsgemäß eine zusätzliche Ausstattung, mit einem computerlesbaren Strichcode oder anderer gebräuchlicher Codierungsverfahren möglich,

Das vorgeschlagene Verfahren schließt nicht nur menschliches Versagen und Irrtümer bei der Einstellung der Dosierung aus, sondern erleichtert die Handhabung und erhöht die Sicherheit bei der Behandlung von Kranken.

Kostenmäßig ist vor allem die Farbcodierung ohne jeden zusätzlichen Aufwand verbunden, aber auch die Copierung mit Kerben und ähnlichen Kennzeichnungen können im Zuge einer vollautomatischen Produktion ohne wesentlichen Aufwand vorgenommen werden.

ZEICHNUNGS-LEGENDE

- 1 Frontplatte
- 2 Düse
- 3 Membrane

- 4 Medikament
- 5 Nut
- 6 Rollbalg
- 7 Rand
- 8 Düse
- 9 Platte
- 10 Aufnahmelöcher
- 11 Ampulle
- 12 Folie
- 13 Düse
- 14 Injektionspistole
- 15 Stempel
- 16 Getriebemotor
- 17 Gewindespindel
- 18 Hülse
- 19 Gegengewinde
- 20 Feder
- 21 Abzug
- 22 Federplatte
- 23 Aufnahme
- 24 Wendeschalter
- 25 Hohlform
- 36 Kerbe
- 37 Kerbe
- 38 Kerbe
- 39 Erhöhung
- 40 Erhöhung

30 Ansprüche

1. Vorrichtung zur nadellosen, subkutanen Injektion von Medikamenten mit Hilfe einer mit Öffnungen versehenen Ampulle, die im weiteren eine weiche Membrane aufweist, wodurch nach Art eines Hohlraumes ein Behälter gebildet wird, in welchem das Medikament in flüssiger Form vorliegt und weiterhin die Ampulle in eine Aufnahme einer Injektionspistole eingespannt wird, wobei durch schlagartige, mechanische Verformung der Membrane durch einen federbelasteten Stempel die Ampulle über die Öffnungen entleert wird, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Ampulle (11) an der Vorderseite eine auf der Injektionsstelle aufliegende flache Frontplatte (1) aufweist welche die Frontfläche der Injektionspistole (14) überragt, und daß die Öffnungen der Ampulle (11) nach Art von Düsen (2,8,13) als flache, kurze Kegelstümpfe ausgebildet sind in kreisförmiger Anordnung auf der Frontplatte (1).

2. Vorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die vergrößerte Frontplatte (1) aus hartem Kunststoff gebildet ist.

3. Vorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß im Anschluß an die Frontplatte (1) mit verringertem Durchmesser eine Nut (5) ausgebildet ist, an welche sich mit vergrößertem Durchmesser eine Halterung anschließt, wobei der

Rand (7) der als Rollbaig (6) ausgebildeten Membrane mit der Halterung verbunden ist.

4. Vorrichtung nach den Ansprüchen 1 bis 3, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Ampulle (11) mit der Nut (5) zur Halterung in eine klauenförmige Aufnahme (23) einer Injektionspistole (14) einsetzbar ist, wobei die Injektionspistole (14) an einer Hülse (18) eine der Form der Membrane (3,6) angepaßte Hohlform (25) aufweist, welche beim Aufschlagen eines Stempels (15) durch formschlüssiges Verschließen der Membrane (3,6) deren Platzen verhindert.

5. Vorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Ampulle (11) in eine gelochte Aufnahmeplatte (9) einsetzbar ist, wobei die Aufnahmeplatte (9) an der Außenseite eine klebende Folie (12) aufweist, welche die Ampullen (11) in der Frontplatte (1) in Aufnahmelöcher (10) festhält und hierbei die Düsen (2,8,13) verschließt.

6. Vorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Injektionspistole (14) mit einem Getriebemotor (16) zum Spannen des Stempels (15) versehen ist.

7. Vorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß jede Ampulle (11) je nach Inhalt und Wirkstoff fabrich codiert gekennzeichnet ist.

8. Vorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Ampullen (11) je nach Inhalt abtastbar über Kerben (36,37,38) codiert sind.

9. Vorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Ampullen (11) in Blindenschrift codiert sind.

10. Vorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Ampullen (11) abtastbar codiert sind, wobei die abtastbare Codierung digitale Informationen über Konzentration, Menge und/oder Wirkstoffeinheiten gibt.

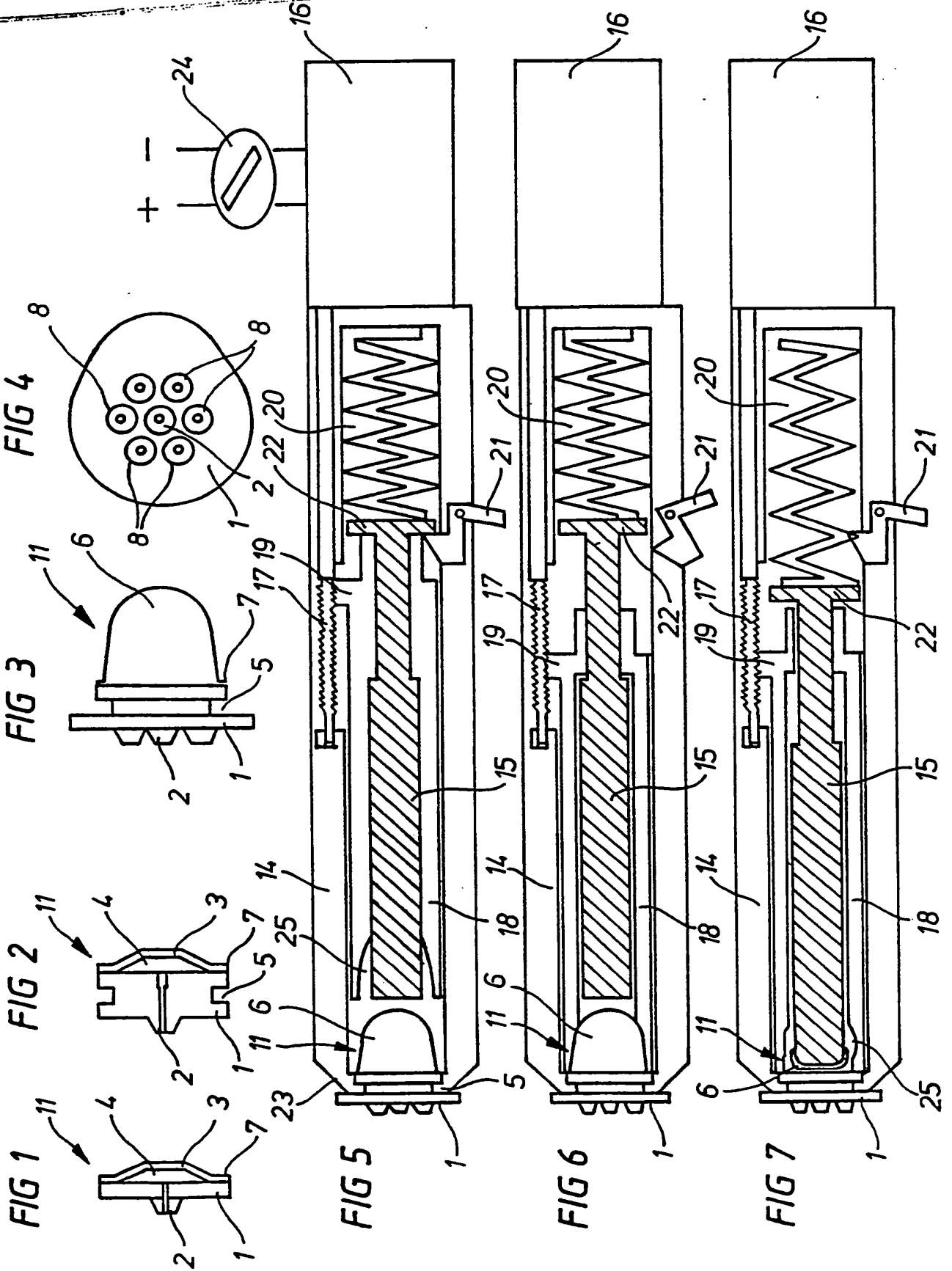
11. Vorrichtung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Ampullen (11) und die Platte (9) der Verpackung mit gleichartigem Farb- und/oder abtastbaren Codierungen versehen sind.

45

50

55

Nou singel on . 8.
Nouvellement 8.



Neu eingereicht
Nouvellement...

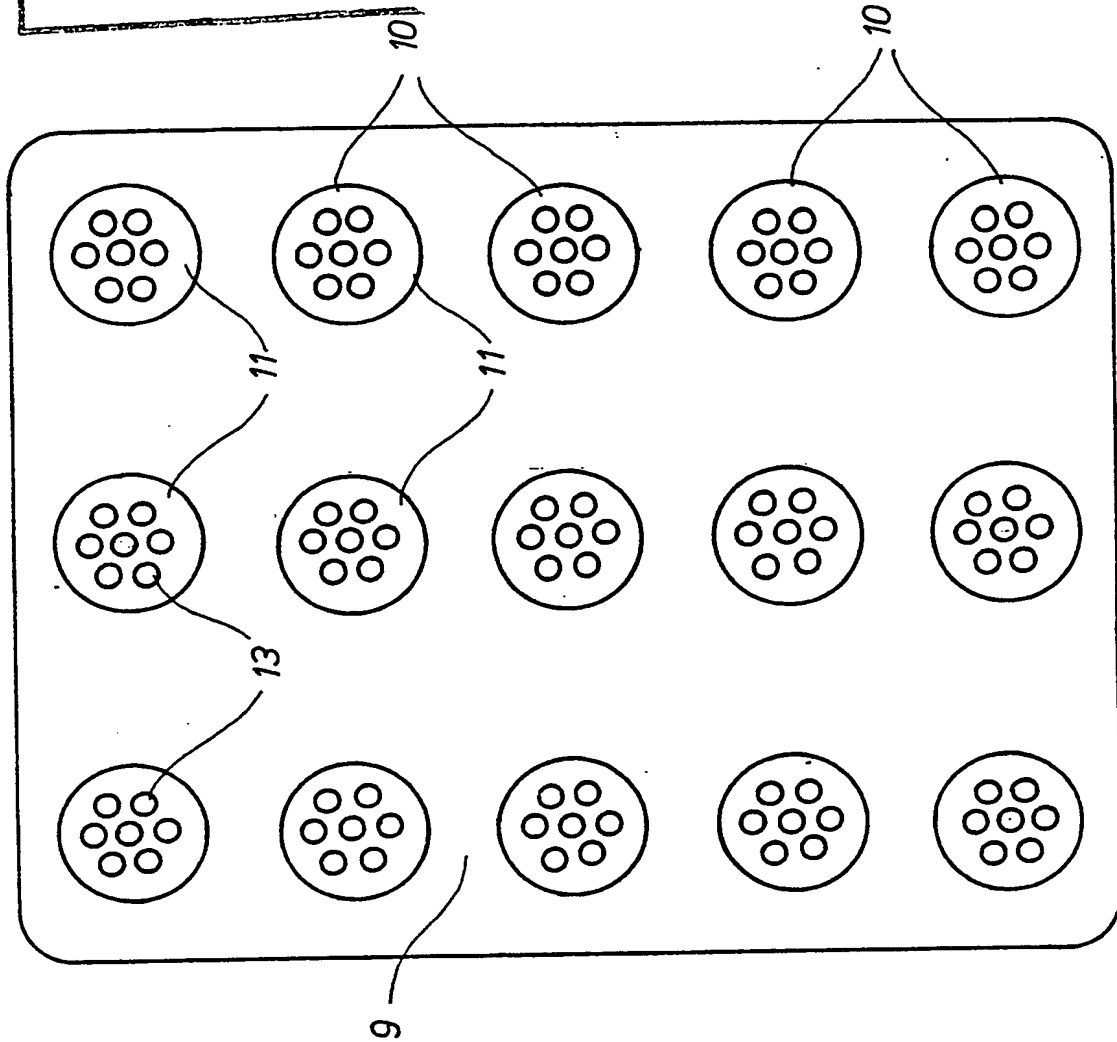


FIG 9

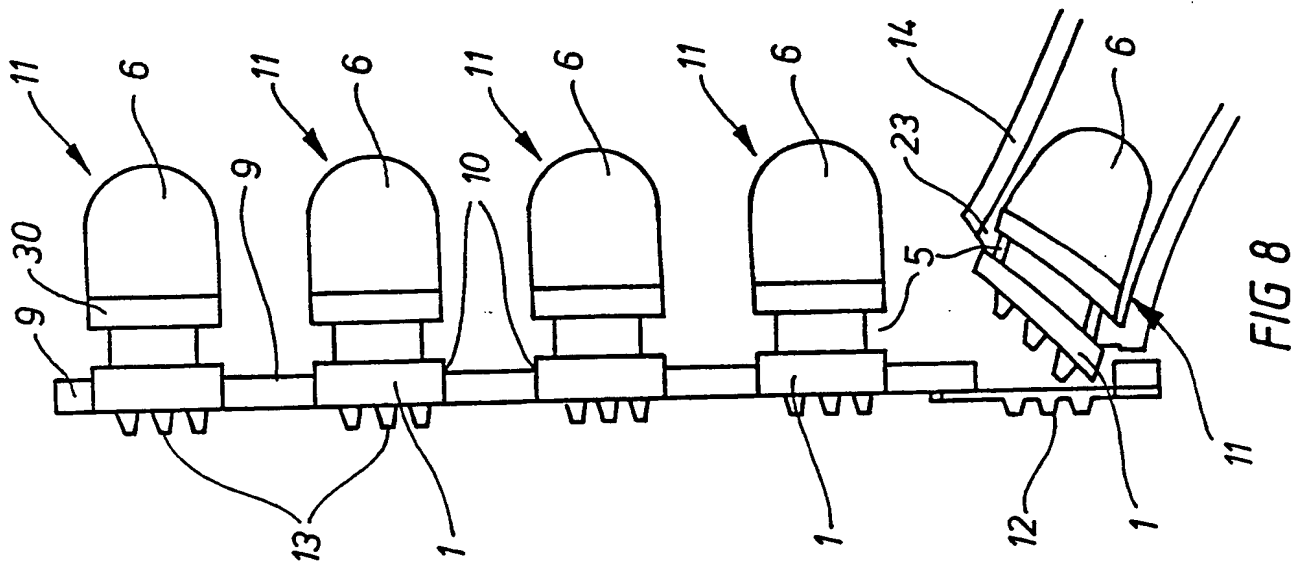


FIG 8

Neu eingereicht / Newly filed
Nouvellement déposé

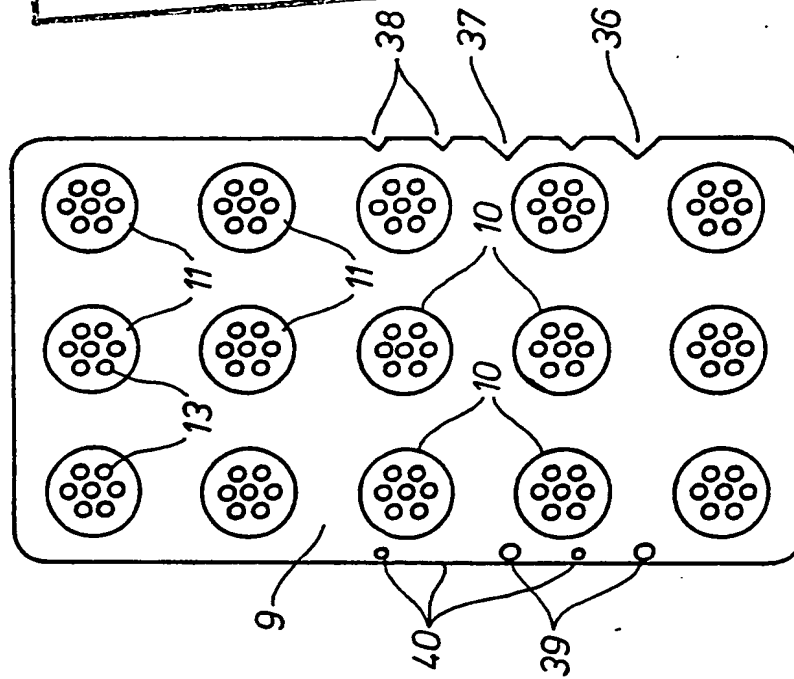


FIG 12

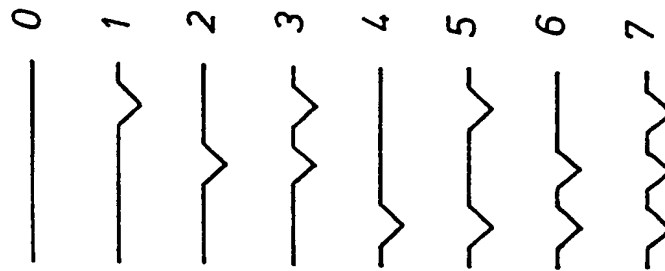


FIG 11

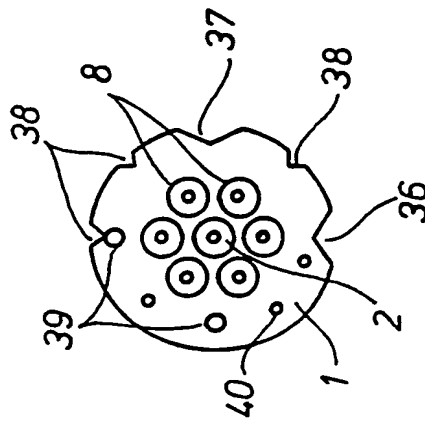


FIG 10

(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer:

0 370 571
A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: **89202915.8**(51) Int. Cl.⁵: **A61M 5/30**(22) Anmeldetag: **17.11.89**

(30) Priorität: **21.11.88 DE 3839287**
20.01.89 DE 3901691

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
30.05.90 Patentblatt 90/22

(84) Benannte Vertragsstaaten:
CH DE FR GB IT LI

(86) Veröffentlichungstag des später veröffentlichten
 Recherchenberichts: **27.12.90 Patentblatt 90/52**

(71) Anmelder: **Holzer, Walter, Senator h.c.**
Dr.h.c.Ing.
Drosteweg 19
D-7758 Meersburg(DE)

(72) Erfinder: **Holzer, Walter, Senator h.c.**
Dr.h.c.Ing.
Drosteweg 19
D-7758 Meersburg(DE)

(74) Vertreter: **Riebling, Peter, Dr.-Ing.,**
Patentanwalt
Rennerle 10, Postfach 31 60
D-8990 Lindau/B.(DE)

(54) **Vorrichtung zur nadellosen, subkutanen Injektion von Medikamenten.**

(57) Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur nadellosen, subkutanen Injektion von Medikamenten mit Hilfe einer mit Öffnungen versehenen Ampulle (11), die im weiteren eine weiche Membran (3;6) aufweist, wodurch nach Art eines Hohlraumes ein Behälter gebildet wird, in welchen das Medikament (4) in flüssiger Form vorliegt und weiterhin die Ampulle in eine Aufnahme einer Injektionspistole (14) eingespannt wird, wobei durch schlagartige, mechanische Verformung der Membrane durch einen federbelasteten Stempel (15) die Ampulle über die Öffnungen entleert wird.

Um die Handhabung bei der Vornahme der Injektion wesentlich zu erleichtern und um zu gewährleisten, daß die Ampulle mit der Frontfläche in stets wiederholbarer gleicher Art auf die Injektionsstelle aufgesetzt wird, ist es vorgesehen, daß die Ampulle an der Vorderseite eine auf der Injektionsstelle aufliegende flache Frontplatte (1) aufweist, welche die Frontfläche der Injektionspistole (14) überragt, und daß die Öffnungen der Ampulle nach Art von Düsen (2;8;13) als flache, kurze Kegelstümpfe ausgebildet sind in kreisförmiger Anordnung auf der Frontplatte.

EP 0 370 571 A3



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 89 20 2915

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
A,D	DE-A-1 491 695 (EXPRESS INJECTOR) * Seite 8, Abschnitt 1; Anspruch 1; Figuren 3,4 *	1,2	A 61 M 5/30
A	US-A-3 788 315 (LAURENS) * Spalte 2, Zeilen 6-29; Figuren 2,7 *	1	
A	US-A-3 688 765 (GASAWAY) * Anspruch 1; Figuren 2,3 *	1	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)
			A 61 M A 61 J
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 17-10-1990	Prüfer ROLAND A T
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			